

#### 世界知的所有權機關 国際事務局

## 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6 C07D 277/34, A61K 31/425

(11) 国際公開番号 A1

WO97/32863

(43) 国際公開日

1997年9月12日(12.09.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/00639

(22) 国際出願日

**PCT** 

1997年3月3日(03.03.97)

(30) 優先権データ 特願平8/51532

1996年3月8日(08.03.96)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 鳥居薬品株式会社

(TORII PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒103 東京都中央区日本橋本町三丁目4番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

平良盛三(TAIRA, Seizo)[JP/JP]

〒261 千葉県千葉市美浜区幸町2-19-10 Chiba, (JP)

杉本 篇(SUGIMOTO, Atsushi)[JP/JP]

〒299-32 千葉県山武郡大網白里町上谷新田408-32 Chiba, (JP) (74) 代理人

弁理士 浅村 皓、外(ASAMURA, Kiyoshi et al.) 〒100 東京都千代田区大手町2丁目2番1号

新大手町ビル331 Tokyo, (JP)

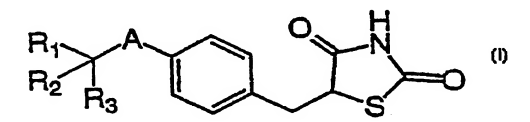
AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, (81) 指定国 CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ARIPO特許 (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調查報告書

THIAZOLIDINE-2,4-DIONE DERIVATIVES (54)Title:

(54)発明の名称 チアゾリジン-2,4-ジオン誘導体



Novel thiazolidine-2,4-dione derivatives represented by general formula (I); salts of the derivatives; and diabetes remedies containing the same, wherein R<sub>1</sub> is cycloalkyl, substituted or unsubstituted phenyl, naphthyl, or a heterogeneous mono- or bicyclic group containing one or more atoms selected from among nitrogen, oxygen and sulfur; R2 and R3 are each independently hydrogen, lower alkyl, cycloalkyl, alkoxy, halogeno, hydroxy, (optionally protected) amino, phenyl or -(CH2), - (wherein n is 2 to 6); and A is an amide linkage.

## (57) 要約

本発明は新規な式

〔式中、R、は、シクロアルキル基、無置換もしくは1つ以上の置換基を有するフェニル基、ナフチル基、または少なくとも窒素、酸素、硫黄原子のうちいずれか1種を1個以上含む単環状もしくは二環状複素環を表し、R、R、は一方あるいは両方とも水素、低級アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基(保護基で保護されても良い)、フェニル基、あるいはー(CH:) $n-(n=2\sim6)$ を表し、A はアミド結合を表す〕で表されるチアゾリジンー2、4-ジオン誘導体及びその塩、及びそれらを含有する糖尿病治療薬に関する。

	情報としての	日途のみ	思されてっ ピ
PCTに基づいて公開さ	れる国際出版をパンフレット第一]	質にPCT加盟国を同定するために使	M 646 9 - F
AL	EEFF CGGGGGHILLINKKKKLLL EEFF CGGGGGHILLING EEFF CGGGGGHILLING EEFF CGGGGGGHILLING EEFF CGGGGGGHILLING EEFF CGGGGGGHILLING EEFF CGGGGGHILLING EEFF CGGGGGGHILLING EEFF CGGGGGGGGGGHILLING EEFF CGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG	RSTUP・デュー・ファー・ファー・ファー・ファー・ファー・ファー・ファー・ファー・ファー・ファ	RSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSSS

## 明細書

# チアゾリジン-2,4-ジオン誘導体

## 5 産業上の利用分野

本発明は、新規なチアゾリジンー2, 4 - ジオン誘導体及びそれらを含有する 糖尿病治療薬に関する。さらに、本発明は、該誘導体製造のための中間体に関す る。

## 従来の技術

10 糖尿病治療薬としてはスルホニルウレア系薬剤及びビグアナイド系薬剤が用いられているが、スルホニルウレア系薬剤は、重篤な低血糖を引き起こし、ビグアナイド系薬剤は、重篤な乳酸アシドーシスを起こすことがある。そのため、これらの薬剤の使用には十分な注意が必要であり、ビグアナイド系薬剤はほとんど使用されていない。そのためこれらの欠点のない新しい糖尿病治療薬の開発が望ま15 れている。

# 発明が解決しようとする課題

最近、末梢組織のインスリン抵抗性を軽減することにより、高血糖を改善する 薬剤が注目を浴びている。そのような薬剤の代表的なものとしては、CS-045 (三共、特開平3-251530号)、ピオグリタゾン(武田、Chem. Pharm.

- 20 Bull., 39, 1440(1991) )、エングリタゾン(ファイザー、Chem. Pharm, Bull., 34, 319, (1991))が挙げられる。そのほか、特開平3-90071号、特開平2-167225号、特開平5-92972号、特開平5-239041号、特開平6-500538号、特開平6-503353号などがある。しかし、これまでのインスリン抵抗性解除薬は、作用が弱いか、あるいは副作用があるなどいまだ満
- 25 足すべき状態ではなく、より強力で副作用のない薬剤の開発が望まれている。

# 課題を解決するための手段

本発明者らは種々の化合物を合成しスクリーニングを進めた結果、式(I)

(I) 5

「式中、 $R_1$  は、シクロアルキル基、無置換もしくは1つ以上の置換基を有するフェニル基、ナフチル基、または少なくとも窒素、酸素、硫黄原子のうちいずれか1種を1個以上含む単環状もしくは二環状複素環を表し、 $R_2$ ,  $R_3$  は一方あるいは両方とも水素、低級アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基(保護基で保護されても良い)、フェニル基、あるいは-( $CH_2$ ) n-( $n=2\sim6$ ) を表し、A はアミド結合を表す〕で表されるチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体が、優れた血糖低下作用と脂質低下作用を有することを見いだし本発明を完成した。

本明細書中、R<sub>1</sub>が表すシクロアルキル基は、シクロペンタン、シクロヘキサ ン、シクロヘプタン等が挙げられる。R<sub>1</sub>が表す無置換かあるいは1つ以上の置 換基を有するフェニル基としては、フェニル、2ー、3ー、または4ークロロフェニル、2ー、3ー、または4ーブロモフェニル、2ー、3ー、または4ーニトロフェニル、2ー、3ー、または4ーニトリル、2ー、3ー、または4ーニトリル、2ー、3ー、または4ーニトリル、2ー、3ー、または4ーメトキシフェニル、2ー、3ー、または4ービフェニル、2ー、3ー、または4ービフェニル、2ー、3ー、または4ービフェニル、2ー、3ー、または4ービフェニル、2ー、3ー、または4ービアエニル、2ー、3ー、または4ージメチルアミノフェニル、4ー(p-トルエンスホニルアミド)フェニル、2、4ージニトロフェニル、3、4ージメトキシフェニル、3、4ージメトロフェニル、3、4ージストーフェニルを等が挙 げられる。R<sub>1</sub>が表す無置換かあるいは1つ以上の置換基を有するナフチル基としては、1ーナフチル、2ーナフチル、4ーメトキシー1ーナフチル、6ーメト

25 げられる。 $R_1$  が表す無置換かあるいは1 つ以上の置換基を有するナフチル基としては、1-ナフチル、2-ナフチル、4-メトキシ-1-ナフチル、6-メトキシ-2-ナフチル、1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル基等が挙げられる。 $R_1$  が表す無置換かあるいは1 つ以上の置換基を有する少なくとも窒素、酸素、硫黄原子のうちいずれか1 種を1 個以上含む単環状もしくは二環状複素環

としては、2-ピリジル、3-ピリジル、2-チエニル、3-チエニル、3-イ ンドリル、2ーメチルー3ーインドリル、5ーヒドロキシー3ーインドリル、5 ーメトキシー2ーメチルー3ーインドリル、1,2,3,4ーテトラヒドロー3 ーイソキノリル、キノリル基等が挙げられる。

本明細書中、R₂, R₃の低級アルキル基とは、直鎖あるいは分枝鎖のメチル、 エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル基等を表す。 R2, R3のシク ロアルキル基とは、シクロプロピル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロ ヘプチル基等を表す。 $R_2$ ,  $R_3$ のアルコキシ基とは、メトキシ、エトキシ、プ ロポキシ基等を表す。R2, R2のハロゲン原子とは、フッ素、塩素、臭素など 10 の原子を表す。

好ましい R1 は、シクロヘキシル、フェニル、4 ーニトロフェニル、3 ーニト ロフェニル、2 ーニトロフェニル、2, 4 ージニトロフェニル、4 ーメトキシフ ェニル、3 - メトキシフェニル、2 - メトキシフェニル、4 - トリル、3 - トリ ル、2 - トリル、4 - フルオロフェニル、3 - フルオロフェニル、2 - フルオロ 15 フェニル、4-クロロフェニル、3-クロロフェニル、2-クロロフェニル、4 ーヒドロキシフェニル、3ーヒドロキシフェニル、2ーヒドロキシフェニル、4 ージメチルアミノフェニル、4 ービフェニリル、1 ーナフチル、2 ーナフチル、 2ーピリジル、3ーピリジル、2ーチエニル、3ーチエニル、3ーインドリル、 2 -メチル- 3 -インドリル、2 -メチル- 5 -メトキシ- 3 -インドリル基で 20 ある。

好ましい $R_2$ ,  $R_3$  は一方あるいは両方が水素、フッ素、臭素、メチル、エチ ル、シクロペンチル、シクロヘキシル、フェニル、ヒドロキシ、メトキシ基ある いは-(CH2)2-,-(CH2)4- である。

## 発明の実施の形態

本発明は、優れた血糖低下作用及び脂質低下作用を有する新規なチアゾリジン - 2、4 - ジオン誘導体を提供する。さらに、本発明は、その化合物を製造する ために有用な中間体を提供する。

本発明に従えば、式(I)で表されるチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体は スキーム1に示すように、式(11)で表される化合物と式(111)で表される化 合物とを縮合する事により得られる(X ≠Y)。

化合物 (lia 、X=NH<sub>2</sub>) は公知の方法 (Chem. Pharm. Bull., 30, 3580, (1982)) で合成できる。化合物(IIb, X=COOH)はスキーム1に示す方法で合成できる。す なわち、アニリン誘導体(IV)を、塩酸、臭化水素酸等のハロゲン化水素酸の存 5 在下に、亜硝酸ナトリウムなどのジアゾ化剤でジアゾ化し、これに酸化第一銅、 塩化銅などの銅触媒の存在下にアクリル酸エステルと反応させることによりエス テル誘導体(V)が得られる。この化合物(V)をチオ尿素(VI)と反応させて 得られる化合物 (VII ) を加水分解する事により化合物 (IIb 、X=COOH) を得る ことができる。いずれの化合物も通常の精製手段、例えば再結晶法、シリカゲル 10 などの薄層クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、高速液体クロマト グラフィー等の手段により精製される。

## スキームー

EtOOC 
$$(IV)$$
  $(V)$   $(VI)$   $(VI)$   $(VI)$   $(VI)$   $(VI)$   $(VI)$   $(VI)$   $(VI)$   $(II-b)$   $(II-b)$ 

化合物 (III ) はそれ自身公知であるか、公知の方法で合成できる。化合物 (III ) と化合物 (III ) は、適当な塩基または縮合剤の存在下で反応させる。この反応は、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ピリジン等の溶媒中で行い、塩基としてジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、ピリジンなどを用い、縮5 合補助剤としてHOBT (1ーヒドロキシベンゾトリアゾール), HOSU (Nーヒドロキシスクシンイミド)等を用い、縮合剤としてはDCC (ジシクロヘキシルカルボジイミド)、WSC.HCI (1ーエチルー3ー(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩)等を用いる。反応温度は0~100℃の間であるが、通常室温で行う。反応時間は0.5から24時間である。式(I)で表される化合物の精製は通常の精製手段、例えば再結晶法、シリカゲルなどの薄層クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、高速液体クロマトグラフィー等の手段により精製される。

本発明化合物(I)は、チアゾリジン環上に酸性窒素を有しているので塩を形成する。塩の生成は公知の方法、たとえば中和、イオン交換樹脂法などで塩に変換される。塩にはナトリウム、カリウムの様なアルカリ金属の塩、カルシウム、マグネシウムのようなアルカリ土類金属及び薬学的に許容され得るアミン類が含まれる。このようなアミン類としては、メチルアミン、エチルアミン、ジメチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、イソプロピルアミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、リジン、ア20 ルギニンなどの有機塩基が挙げられる。

また本発明化合物は、1個以上の不斉炭素原子を有するため光学異性体が存在 するが、本発明はそれらの光学異性体及びラセミ体も含まれる。

#### 実施例

以下の例は、本発明の一部を示すものであるが、本発明はこれらの例により限 25 定されるものではない。例中の「NMR」、「MS」は各々「核磁気共鳴スペクトル」、「質量分析スペクトル(FAB-MS)」を表す。NMR はすべてジメチルスルホキシドーd6で測定している。

実施例 1 5- (4-カルボキシベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン(II-b) の合成

アミノ安息香酸エチルエステル 16.5gをアセトンー水 (165ml-55ml) の混合液に加え、ついで濃塩酸 106mlを加える。この混合液に水冷下、亜硝酸ナトリウム 9.34g の水溶液 25ml を滴下し、30分撹拌する。ついでこの混合液にエチルアクリレート 80ml を加え、撹拌しながら40℃前後にて酸化第一銅 1.6g を徐々に 加え更に2時間撹拌する。窒素ガスの発生が終了した後、酢酸エチルを加え2回 抽出した。抽出液をシリカゲルクロマトグラフィーで精製すると、化合物 (V)を油状物として 17.78g (収率63%) 得た。先に得られた化合物 (V) 12.7g、チオウレア (VI) 10.2g、酢酸ナトリウム 11.0gのプロパノール溶液 (40ml)を9時間加熱還流する。放冷後、析出物を濾取し、冷プロパノールで洗い、乾燥すると化合物 (VII)を9.5g得た。得られた化合物 (VII)4.0g を4 N塩酸 30ml、エタノール 350mlの混合液に溶解し、8時間加熱還流した。ついでエタノールを減圧留去した後、濃塩酸 20ml を加え、8時間加熱還流した。放冷後、析出物を濾取し、水洗すると、目的化合物を3.5g得た。

NMR(ppm); 3. 23(1H, dd), 3. 45(1H, dd), 4. 97(1H, dd), 7. 40(2H, d), 7. 89(2H, d), 12. 07(1H, bs), 12. 90(1H, bs).

15

MS(M-1);250 実施例 2 5 - (4 - (2 - シクロヘキシルアセトアミド) ベンジル) チアゾリ ジン-2, 4 - ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、シクロへ 20 キシル酢酸 960mg、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 20ml に溶解し、室温に て一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、 残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を 濾取し乾燥すると5-(4-(2-シクロヘキシルアセトアミド) ベンジル) チ 25 アゾリジン-2, 4-ジオンを 1.7g 得た。

NMR(ppm): 0.94-1.40(5H, m), 1.71-1.90(5H, m), 2.25(2H, d), 3.14(1H, dd),

3. 40(1H, dd), 4. 95(1H, dd), 7. 23(2H, d), 7. 60(2H, d),

9.91(1H, s), 12.09(1H, bs).

MS(M+1);347

WO 97/32863 PCT/JP97/00639

実施例3 5 - (4 - (2 - フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー 2, 4 - ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.25g、フェニル 酢酸 735mg、HOBT 0.83g、WSC. HC1 1.04g をDMF 20ml に溶解し、室温にて一 昼夜撹拌した。反応液に酢酸エチルを加え、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を遮取し乾燥 すると 5-(4-(2-フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.32g得た。

NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.62(2H, s), 4.87(1H, dd), 7.16(2H, d), 7.26(1H, m), 7.32(4H, m), 7.53(2H, d),

10. 16(1H, s), 12. 00(1H. bs)

MS(M+1);341

実施例 4 5- (4-(2-(2-ニトロフェニル) アセトアミド) ベンジル)

15 チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン2.0g、2-二トロフェニル酢酸1.8g、DCC2.06gを塩化メチレン50mlに懸濁し、室温にて5時間撹拌した。析出物を濾去し、濾液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを20留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-ニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.2g得た。

NMR(ppm); 3. 15(1H, dd), 3. 41(1H, dd), 4. 20(2H, s), 4. 96(2H, dd),

7. 22(2H, d), 7. 53(2H, d), 7. 61-7. 68(2H, m), 7. 80(1H, dt),

8. 14(1H, dd), 10. 3(1H, s), 12. 09(1H, bs)

MS(M+1);386

25

実施例 5 5 - (4 - (2 - (3 - 二トロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4 - ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g 、3-ニト

ロフェニル酢酸 1.5g 、DCC 1.54g を塩化メチレン 40ml に懸濁し、室温にて一 昼夜撹拌した。析出物を濾去し、濾液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水 溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを 留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。こ ド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4 - ジオンを 2.25g得た。

NMR(ppm); 3. 15(1H, dd), 3. 40(1H, dd), 3. 92(2H, s), 4. 96(1H, dd),

7. 25(2H, d), 7. 62(2H, d), 7. 72(1H, t), 7. 86(1H, d),

8. 22(1H, dd), 8. 32(1H, d), 10. 34(1H, s), 12. 09(1H, bs)

MS(M+1);38610

実施例6 5-(4-(2-(4-二トロフェニル)アセトアミド)ベンジル) チアゾリジンー 2、 4 -ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.0g 、4-二ト ロフェニル酢酸 820mg、DCC 935mg を塩化メチレン 40ml に懸濁し、室温にて一 15 昼夜撹拌した。析出物を濾去し、濾液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水 溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを 留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。こ の粉末を濾取し乾燥すると5- (4-(2-(4-ニトロフェニル) アセトアミ ド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4 - ジオンを 1.35g得た。

NMR(ppm); 3. 15(1H, dd), 3. 40(1H, dd), 3. 90(2H, s), 4. 96(1H, dd), 20

7. 26(2H, d), 7. 61(2H, d), 7. 69(2H, d), 8. 28(2H, d),

10.34(1H, s), 12.08(1H, bs)

MS(M+1);386

実施例7 5-(4-(2-(2,4-ジニトロフェニル)アセトアミド)ベン 25 ジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジンー 2、 <math>4-ジオン 1.5g 、 2 、 4-ジニトロフェニル酢酸 1.53g、HOBT 1.03g、WSC.HCI 1.3gをDMF 20ml に溶解 し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸 水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチル 5

を留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。 この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2,4-)))アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを 1.78g得た。

NMR(ppm); 3.07(1H, dd), 3.33(1H, dd), 4.28(2H, s), 4.87(1H, dd),

7. 18(2H, d), 7. 48(2H, d), 7. 89(1H, d), 8. 54(1H, dd), 8. 78(1H, d) 10. 32(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1);431

実施例 8 5-(4-(2-(2-メトキシフェニル)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー 2, 4-ジオンの合成

- 10 5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、2-メトキシフェニル酢酸 897mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この 15 粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-メトキシフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 0.96g得た。
  - NMR(ppm); 3. 06(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 61(2H, s), 3. 76(3H, s), 4. 87(1H, dd), 6. 87-6. 98(2H, m), 7. 14-7. 26(2H, m), 7. 53(2H, d), 10. 02(1H, s), 12. 01(1H, bs)
- 20 MS(M+1);371

実施例9 5- (4-(2-(3-メトキシフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g 、3-メト キシフェニル酢酸 1.12g、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 20ml に溶解し、

25 室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-メトキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを1.8g得た。

NMR(ppm); 3.14(1H, dd), 3.40(1H, dd), 3.67(2H, s), 3.83(3H, s), 6.89(1H, dd), 6.92-7.00(2H, m), 7.23-7.62(2H, m), 7.60(2H, d), 10.21(1H, s), 12.08(1H, bs)

MS(M+1);371

5 実施例10 5-(4-(2-(4-メトキシフェニル) アセトアミド) ベンジ ル) チアゾリジンー2、4-ジオンの合成

5 - (4 - アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4 - ジオン 1.2g 、4 - メト キシフェニル酢酸 0.9g 、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、 室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶

10 液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留 去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が折出してくる。 この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(4-メトキシフェニル)) アセト アミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.64g得た。

NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.54(2H, s), 3.72(3H, s), 4.87(1H, dd) 6.88(2H, d), 7.16(2H, d), 7.24(2H, d), 7.52(2H, d),

10.08(1H, s), 12.00(1H, bs)

MS(M+1);371

15

実施例11 5-(4-(2-(2-トリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾ リジンー2、4 -ジオンの合成

- 5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g 、2-トリ ル酢酸 0.81g、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 20ml に溶解し、室温にて 20 一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和 炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残 さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉
- 25 末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-トリル)アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.5g 得た。

NMR(ppm); 2. 29(3H, s), 3. 05(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 67(2H, s), 4. 85(1H, dd),

7. 12-7. 25(6H, m), 7. 53(1H, d), 10. 14(1H, s), 12. 05(1H, bs)

MS(M+1):355

実施例12 5-(4-(2-(3-トリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾ リジンー2,4 -ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g 、3-トリ ル酢酸 0.81g、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて 5 一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和 炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残 さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾 取し乾燥すると5-(4-(2-(3-トリル) アセトアミド) ベンジル) チア ゾリジンー2, 4 - ジオンを 1.37g得た。

NMR(ppm); 2. 29(3H, s), 3. 06(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 57(2H, s), 4. 87(1H, dd), 10 7. 04-7. 23(6H, m), 7. 53(2H, d), 10. 13(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1);355

実施例13 5-(4-(2-(4-トリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾ リジンー2, 4-ジオンの合成

5 - (4 - アミノベンジル) チアゾリジン-2、 4 - ジオン 1.2g 、 4 - トリ 15 ル酢酸 0.81g、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF10mlに溶解し、室温にて一 昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭 酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さ をメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末 20 を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(4-トリル)) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4 - ジオンを1.46g 得た。

NMR(ppm); 2. 27(3H, s), 3. 06(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 56(2H, s), 4. 86(1H, dd), 7. 10-7. 22(6H, m), 7. 52(2H, d), 10. 11(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1):355

25 実施例14 5-(4-(2-(2-フルオロフェニル) アセトアミド) ベンジ ル) チアゾリジンー 2, 4 ージオンの合成

5 - (4 - アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4 - ジオン 1.2g 、2 - フル オロフェニル酢酸 832mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、 室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶

液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留 去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この 粉末を濾取し乾燥すると5- (4-(2-(2-フルオロフェニル) アセトアミ ド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4 - ジオンを 1.55g得た。

NMR(ppm); 3.07(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.71(2H, s), 4.87(1H, dd), 5 7. 13-7. 20(4H, m), 7. 27-7. 41(2H, m), 7. 53(2H, d), 10. 19(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1);359

実施例15 5- (4-(2-(3-フルオロフェニル) アセトアミド) ベンジ 10 ル) チアゾリジンー 2, 4 - ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン<math>-2, 4-ジオン 1.2g 、3-フルオロフェニル酢酸 832mg、HOBT 0.83g、WSC.HCi 1.04g をDMF 10ml に溶解し、 室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶 液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留 15 去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この 粉末を濾取し乾燥すると5 - (4 - (2 - (3 - フルオロフェニル) アセトアミ ド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.51g得た。

NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.62(2H, s), 4.87(1H, dd),

7. 11-7. 18(4H, m), 7. 33-7. 38(2H, m), 7. 52(2H, d), 10. 15(1H, s),

12.00(1H, bs) 20

実施例16 5-(4-(2-(4-フルオロフェニル)アセトアミド)ベンジ MS(M+1);359ル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、4-フル 25 オロフェニル酢酸 832mg、HOBT 0.83g、WSC.HCI 1.04g をDMF 10ml に溶解し、 室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶 液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留 去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この 粉末を濾取し乾燥すると5- (4-(2-(4-フルオロフェニル) アセトアミ ド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4 - ジオンを 1.54g得た。

NMR(ppm); 3.07(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.67(2H, s), 4.87(1H, dd),

7. 04-7. 18(4H, m), 7. 33-7. 41(2H, m), 7. 52(2H, d), 10. 17(1H, s), 12.01(1H, bs)

MS(M+1);359 5

実施例17 5-(4-(2-(2-クロロフェニル)アセトアミド)ベンジル) チアゾリジンー 2、 4 ージオンの合成

5 ー (4 ーアミノベンジル) チアゾリジンー 2、 4 ージオン 1.2g 、 2 ークロ ロフェニル酢酸 921mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、

- 10 室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶 液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留 去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。 この粉末を濾取し乾燥すると5- (4-(2-(2-クロロフェニル) アセトア ミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4-ジオンを 1.58g得た。
- NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 33(1H, dd), 3. 82(2H, s), 4. 88(1H, dd), 15 7. 17(2H, d), 7. 29-7. 32(2H, m), 7. 40-7. 46(2H, m), 7. 54(2H, d), 10.21(1H, s), 12.01(1H, bs)

MS(M+1);375

実施例18 5-(4-(2-(3-クロロフェニル)アセトアミド)ベンジル)

20 チアゾリジンー2, 4-ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g 、3-クロ ロフェニル酢酸 921mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、 室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶 液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留 25 去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この 粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-クロロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4 - ジオンを 1.3g 得た。

NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.66(2H, s), 4.87(1H, dd), 7. 17(2H, d), 7. 27-7. 40(4H, m), 7. 52(1H, d), 10. 18(1H, s), 12.01(1H, bs)

MS(M+1);375

実施例19 5-(4-(2-(4-クロロフェニル)アセトアミド)ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5 − (4 −アミノベンジル) チアゾリジン−2, 4 −ジオン 1.2g 、4 −クロ ロフェニル酢酸 921mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、 室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶 液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留 去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この 10 粉末を濾取し乾燥すると5- (4-(2-(4-クロロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.6g 得た。

NMR(ppm); 3.07(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.64(2H, s), 4.87(1H, dd),

7. 17(2H, d), 7. 33-7. 38(2H, m), 7. 52(2H, d), 10. 18(1H, s),

12.01(1H, bs)

MS(M+1);375 15

実施例20 5-(4-(2-(2-ヒドロキシフェニル) アセトアミド) ベン ジル) チアゾリジンー 2, 4 ージオンの合成

5 - (4 - アミノベンジル) チアゾリジンー 2, 4 - ジオン 1.2g 、2 - ヒド ロキシフェニル酢酸 1.64g、HOBT 1.66g、WSC.HC1 2.08g をDMF 15ml に溶解

- 20 し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸 水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチル を留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。 この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-ヒドロキシフェニル)アセ トアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 490mg得た。
  - NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.58(2H, s), 4.87(1H, dd), 25 6. 17-6. 80(2H, m), 7. 03-7. 17(4H, m), 7. 54(2H, d), 9. 48(1H, s),

10.05(1H, s), 12.01(1H, bs)

MS(M+1);357

実施例21 5-(4-(2-(3-ヒドロキシフェニル)アセトアミド)ベン

10

ジル) チアゾリジンー2,4 ージオンの合成

5 - (4 - アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4 - ジオン 1.2g 、3 - ヒド ロキシフェニル酢酸 822mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解 し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸 5 水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチル を留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。 この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-ヒドロキシフェニル)アセ トアミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4-ジオンを 1.41g得た。

NMR(ppm); 3. 08(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 52(2H, s), 4. 87(1H, dd),

6. 62-6. 66(1H, m), 6. 74-6. 76(2H, m), 7. 08-7. 18(3H, m),

7.52(1H, d), 10.06(1H, s), 12.00(1H, bs)

MS(M+1);357

実施例22 5-(4-(2-(4-ヒドロキシフェニル)アセトアミド)ベン ジル) チアゾリジン-2, 4 -ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g 、4-ヒド 15 ロキシフェニル酢酸 822mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解 し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸 水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチル を留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノ 20 ール=15:1) で精製すると、5-(4-(2-(4-ヒドロキシフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4 - ジオンを粉末として 1.49g得

た。 NMR(ppm); 3. 05(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 47(2H, s), 4. 86(1H, dd), 6. 70(2H, d), 7. 10-7. 17(4H, m), 7. 52(2H, d), 9. 24(1H, s), 10. 05(1H, s),

12.00(1H, bs) 25

MS(M+1);357

実施例23 5-(4-(2-(4-ビフェニリル)アセトアミド)ベンジル) チアゾリジン-2、4-ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 222mg、ビフェニ

リル酢酸 212mg、HOBT 153mg、WSC.HCl 192mg をDMF 5mlに溶解し、室温にて 6 時間撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和 炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残 さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉 5 末を遮取し乾燥すると5- (4-(2-(4-ビフェニリル) アセトアミド) ベ ンジル) チアゾリジンー2, 4 - ジオンを 322mg得た。

NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.68(2H, s), 4.86(1H, dd),

7. 17(2H, d), 7. 32-7. 67(11H, m), 10. 19(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1);417

10 実施例24 5-(4-(2-(4-ジメチルアミノフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4 - ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン1.2g、4-ジメチ ルアミノフェニル酢酸 968mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶 解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン

- 15 酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチ ルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタ ノル=20:1)で精製すると5-(4-(2-(4-ジメチルアミノフェニル)アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4 - ジオンを粉末として 1.22g得 た。
  - NMR(ppm); 2. 85(6H, s), 3. 05(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 46(2H, s), 4. 86(1H, dd), 20 6. 68(2H, d), 7. 12-7. 16(4H, m), 7. 52(2H, d), 10. 03(1H, s), 12.00(1H, bs)

MS(M+1);384

実施例25 5-(4-(2-(1-ナフチル)アセトアミド)ベンジル)チア 25 ゾリジンー 2, 4 ージオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g 、1-ナフ チル酢酸 1.39g、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 15ml に溶解し、室温にて 一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和 炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残 さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(1-ナフチル))アセトアミド) ベンジル)チアゾリジンー2, 4-ジオンを 1.88g得た。

NMR(ppm); 3. 15(1H, dd), 3. 37-3. 48(1H, m), 4. 23(2H, s), 4. 96(1H, dd),

5 7. 26(2H, d), 7. 53-7. 67(6H, m), 7. 91-8. 04(2H, m), 8. 21(1H, d), 10. 40(1H, s), 12. 07(1H, bs)

MS(M+1);391

実施例26 5-(4-(2-(2-ナフチル) アセトアミド) ベンジル) チア ゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-ナフチル酢酸 1.39g、HOBT 1.03g、WSC.HCI 1.3gをDMF 15ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾り、取し乾燥すると5-(4-(2-(2-ナフチル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.98g得た。

NMR(ppm); 3. 14(1H, dd), 3. 40(1H, dd), 3. 90(2H, s), 4. 95(1H, dd), 7. 55(2H, d), 7. 52-7. 86(5H, m), 7. 91-7. 99(4H, m), 10. 32(1H, s), 12. 09(1H, bs)

MS(M+1);391

20 実施例27 5-(4-(2-(2-ピリジル) アセトアミド) ベンジル) チア ゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-ピリジル酢酸塩酸塩 1.17g、トリエチルアミン 0.94ml、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 15ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加25 え、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-ピリジル) アセトア

ミド) ベンジル) チアゾリジンー 2, 4 ージオンを 1.26g得た。 NMR(ppm): 3.05(1H, dd), 3.33-3.41(1H, m), 3.82(2H, s), 4.86(1H, dd). 7. 16(2H, d), 7. 23-7. 39(2H, m), 7. 53(2H, d), 7. 71-7. 77(2H, m), 8. 47-8. 50(2H, m), 10. 21(1H, s), 11. 78(1H, bs)

MS(M+1);342

実施例28 5-(4-(2-(3-ピリジル) アセトアミド) ベンジル) チア 5 ソリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、3-ピリジル酢酸塩酸塩 1.17g、トリエチルアミン 0.94ml、HOBT 1.03g、WSC, HC1 1.3gをDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留 まし、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-ピリジル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 488mg得た。

NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.20-3.30(1H, m), 3.69(2H, s), 4.87(1H, dd), 7.17(2H, d), 7.35(1H, dd), 7.52(2H, d), 7.73(1H, d),

8.45-8.52(2H, m), 10.23(1H, s), 11.94(1H, bs)

MS(M+1);342

15

実施例29 5- (4-(2-(2-チエニル) アセトアミド) ベンジル) チア ソリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-チエ 20 二ル酢酸 960mg、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMFに溶解し、室温にて一昼夜 撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を遮取し乾燥すると5-(4-(2-(2-チエニル) アセトアミド) ベンジル) チ 25 アゾリジン-2, 4-ジオンを 1.7g 得た。

NMR(ppm); 3. 07(1H, dd), 3. 29-3. 32(1H, m), 3. 35(2H, s), 4. 87(1H, dd), 6. 97(2H, t), 7. 18(2H, d), 7. 38(1H, dd), 7. 52(2H, d), 10. 19(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1):347

実施例30 5-(4-(2-(3-チエニル)アセトアミド)ベンジル)チア ゾリジンー2、 4 - ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g 、3-チエ ニル酢酸 768mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温に 5 て一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽 和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、 残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を 濾取し乾燥すると5- (4- (2- (3-チエニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4 - ジオンを 1.49g得た。

NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.64(2H, s), 4.87(1H, dd), 10

7. 08(1H. dd), 7. 15-7. 18(2H, m), 7. 31(1H, d), 7. 46-7. 54(3H, m),

10.11(1H, s), 12.00(1H, bs)

MS(M+1);347

実施例31 5-(4-(2-(3-インドリル)アセトアミド)ベンジル)チ 15 アゾリジンー2, 4ージオンの合成

5 - (4 - アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4 - ジオン 1.5g 、3 - イン ドリル酢酸 1.18g、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMFに溶解し、室温にて一昼 夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸 水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さを 20 メタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し 乾燥すると5-(4-(2-(3-インドリル)アセトアミド)ベンジル)チア

ゾリジンー 2, 4 - ジオンを 2.08g得た。 NMR(ppm); 3.05(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.70(2H, s), 4.86(1H, dd), 6.98(1H, s),

7.07(1H, t), 7.15(2H, d), 7.25(1H, d), 7.35(1H, d), 7.53(2H, d),

7.60(2H, d), 10.07(1H, s), 10.90(1H, bs), 11.99(1H, bs)

MS(M+1);380

25

実施例32 5-(4-(2-(2-メチル-3-インドリル)アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g 、2-メチ

ルー3ーインドリル酢酸 1.02g、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に 溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエ ン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エ チルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してく 5 る。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-メチルー3-インドリル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.74g得た。

NMR(ppm); 2. 38(3H, s), 3. 05(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 66(2H, s), 4. 86(1H, dd), 6.89-7.00(2H, m), 7.15(2H, d), 7.23(1H, d), 7.49-7.54(3H, m),

10.04(1H, s), 10.81(1H, bs), 12.01(1H, bs)

MS(M+1);39410

実施例33 5-(4-(2-(5-メトキシ-2-メチル-3-インドリル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5 - (4 - アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4 - ジオン 1.2g 、5 - メト キシー2-メチルー3-インドリル酢酸 1.18g、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g を

- 15 DMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、 水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄 した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロ ロホルムーエタノール:30:1) で精製すると、5-(4-(2-(5-メト キシー2-メチルー3-インドリル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー
- 20 2, 4-ジオンを粉末として 1.46g得た。 NMR(ppm); 2. 36(3H, s), 3. 05(1H, dd), 3. 01(1H, dd), 3. 62(2H, s), 3. 71(3H, s), 4.86(1H, dd), 6.62(1H, dd), 7.08(1H, d), 7.15(2H, d), 7.53(2H, d), 10.04(1H, s), 10.64(1H, s), 12.01(1H, bs)

MS(M+1);424

25 実施例34 5-(4-(2-メチル-2-(R)-フェニルアセトアミド)ベン ジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.48g、2-(R)-フェニルプロピオン酸 1.0g 、HOBT 1.02g、WSC.HCl 1.28g をDMF 15ml に溶 解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン 酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチ ルを留去し、残さを酢酸エチルに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出し てくる。この粉末を遮取し乾燥すると5-(4-(2-メチル-2-(R)-フェ ニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.76g得た。

NMR(ppm); 1. 41(3H, d), 3. 05(1H, dd), 3. 31(1H, dd), 3. 82(1H, q), 4. 86(1H, dd), 5

7. 15(2H, dd), 7. 19-7. 41(5H, m), 7. 53(2H, d), 10. 03(1H, s),

11.99(1H, bs)

MS(M+1);355

実施例35 5-(4-(2-メチル-2-(S)-フェニルアセトアミド)ベ 10 ンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.48g、2- (S) ーフェニルプロピオン酸 1.0g 、HOBT 1.02g、WSC.HCl 1.28g をDMF 15ml に 溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエ ン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エ 15 チルを留去し、残さを酢酸エチルに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出 してくる。この粉末を遮取し乾燥すると5- (4-(2-メチル-2-(S)-フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4 – ジオンを 1.68g得た。

NMR(ppm); 1.41(3H, d), 3.05(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.81(1H, q), 4.86(1H, dd), 7. 18(2H, d), 7. 20-7. 41(7H, m), 7. 53(2H, d), 10. 04(1H, s),

11.99(1H, bs) 20

MS(M+1);355

実施例36 5-(4-(2-エチルー2-フェニルアセトアミド)ベンジル) チアソリジンー 2, 4 -ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g 、2-フェ 25 ニル酪酸 1.2g 、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 20ml に溶解し、室温にて 一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和 炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残 さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾 取し乾燥すると5-(4-(2-エチル-2-フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー 2. 4 - ジオンを 2.12g得た。

NMR(ppm); 0.94(3H, t), 1.70-1.85(1H, m), 2.02-2.21(1H, m), 3.13(1H, dd), 3. 39(1H, dd), 3. 63(1H, dd), 4. 94(1H, dd), 7. 22(2H, d), 7. 28-7. 49(5H, m), 7. 61(2H, d), 10. 16(1H, s), 12. 09(1H, bs)

MS(M+1);369 5

実施例37 5- (4-(2-シクロペンチル-2-フェニルアセトアミド) ベ ンジル) チアゾリジン-2, 4 -ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g 、2-シク ロペンチルー2ーフェニル酢酸 1.4g 、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 15

10 mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5% クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢 酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢 酸エチル=1:1)で精製すると、5-(4-(2-)2-3)でない。 ニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末して 1.46g 15 得た。

NMR(ppm); 0.85-1.90(8H, m), 2.48-2.70(1H, m), 3.04(1H, dd), 3.26-3.39(3H, m), 4.85(1H, dd), 7.11-7.53(9H, m), 10.05(1H, s), 11.99(1H, bs)

MS(M+1):409

実施例38 5-(4-(2-シクロヘキシル-2-フェニルアセトアミド)ベ 20 ンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 0.75g、2-シク ロヘキシルー2ーフェニル酢酸 833mg、HOBT 620mg、WSC.HCl 776mg をDMF 1 Oml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5 %クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。

25 酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホル ム:エタノール=20:1) で精製すると、5-(4-(2-シクロヘキシルー2-フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末と して1.11g 得た。

NMR(ppm); 0.74(1H, m), 1.03-1.20(5H, m), 1.58-1.81(4H, m), 2.03(1H, m),

3. 04(1H, dd), 3. 27-3. 33(2H, m), 4. 85(1H, dd), 7. 14(2H, d), 7. 20-7. 40(4H, m), 7. 51(2H, d), 10. 07(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1);423

実施例39 5-(4-(2,2-ジフェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾ 5 リジンー2、4ージオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g 、ジフェニ ル酢酸 1.15g、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて 一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和 炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残 10 さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾 取し乾燥すると5-(4-(2,2-ジフェニルアセトアミド)ベンジル)チア ゾリジンー2, 4 - ジオンを1.94g 得た。

NMR(ppm); 3.07(1H, dd), 3.32(1H, dd), 4.87(1H, dd), 5.16(1H, s), 7.17(2H, d), 7. 21-7. 38(10H, m), 7. 55(2H, d), 10. 40(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1);41715

実施例40 5-(4-(2-メトキシ-2-フェニルアセトアミド)ベンジル) チアソリジンー2、4 - ジオンの合成

·5 - (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g 、2-メト キシー2ーフェニル酢酸 897mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に

- 20 溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエ ン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エ チルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してく る。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-メトキシー2-フェニルアセ トアミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4 - ジオンを 1.82g得た。
- NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.36(3H, s), 4.82(1H, dd), 4.88(1H, dd), 25 7. 16(2H, d), 7. 32-7. 36(3H, m), 7. 38-7. 50(2H, m), 7. 61(2H, d), 10.03(1H, s), 12.02(1H, bs)

MS(M+1):371

実施例41 5-(4-(2,2-ジエチル-2-フェニルアセトアミド)ベン

ジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5 − (4 −アミノベンジル) チアゾリジン−2, 4 −ジオン 1.2g 、2 −エチ ルー2ーフェニル酪酸 1.04g、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶 解し、60℃にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン 5 酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチ ルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチ ル=1:1) で精製すると5ー(4ー(2, 2ージエチルー2ーフェニルアセト アミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末として 0.66g得た。

NMR(ppm); 0.66(6H, t), 1.94-2.16(4H, m), 3.04(1H, dd), 3.30(1H, dd),

4.86(1H, dd), 7.12(2H, d), 7.20-7.38(5H, m), 7.48(2H, d), 10

8. 97(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1);397

実施例42 5-(4-(2, 2, 2-トリフェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー2、4-ジオンの合成

- 5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g 、トリフェ 15 ニル酢酸 1.56g、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、60℃に て、二昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、 残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1)
- 20 で精製すると5-(4-(2, 2, 2-)リフェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー2、4-ジオンを粉末として 377mg得た。

NMR(ppm); 3.05(1H, dd), 3.30(1H, dd), 4.87(1H, dd), 7.14(2H, d),

7. 22-7. 36(15H, m), 7. 46(2H, d), 9. 03(1H, s), 12. 01(1H, bs)

MS(M+1):493

25 実施例43 5-(4-(2-メチル-2-(2-ニトロフェニル) アセトアミ ド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル) チアゾリジン<math>-2, 4-ジオン 3.03g、2-(2ーニトロフェニル) プロピオン酸 2.66g、HOBT 2.1g 、WSC.HCI 2.62g をDMF 30ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、

5 %クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。 酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出 してくる。この粉末を遮取し乾燥すると5- (4- (2-メチル-2- (2-二 トロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4-ジオンを 3.8 5 7g得た。

NMR(ppm); 1. 57(3H, d), 3. 10(1H, dd), 3. 36(1H, dd), 4. 30(1H, q), 4. 90(1H, dd), 7. 20(2H, d), 7. 53(2H, d), 7. 55-7. 60(1H, m), 7. 70-7. 80(2H, m) 8.00(1H, d), 10.15(1H, s), 12.01(1H, bs)

MS(M+1);400

- 10 実施例44 5-(4-(2-メチル-2-(4-ニトロフェニル) アセトアミ ド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成
  - 5 (4 アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4 ジオン 1.5g 、2 (4 ーニトロフェニル) プロピオン酸 1.3g 、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 1 Oml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5
- 15 %クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。 酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末 が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-メチルー2-(4-ニトロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジンー2, 4ージオ ンを 2.21g得た。
- NMR(ppm); 1. 46(3H, d), 3. 07(1H, dd), 3. 35(1H, dd), 4. 00(1H, q), 4. 86(1H, dd), 20 7. 16(2H, d), 7. 51(2H, d), 7. 66(2H, d), 8. 21(2H, d), 10. 18(1H, s), 11.99(1H, bs)

MS(M+1);400

実施例45 5-(4-(1-フェニル-1-シクロプロパンカルボニルアミノ) 25 ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g 、1-フェ ニルー1ーシクロプロパンカルボン酸 876mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をD MF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、 水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄 した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロ ロホルム: エタノール=10:1)で精製すると5-(4-(1-7ェニル-1))ーシクロプロパンカルボニルアミノ) ベンジル) チアゾリジンー2, 4ージオン を粉末として 1.35g得た。

NMR(ppm); 1.08-1.12(2H, m), 1.41-1.45(2H, m), 3.05(1H, dd), 3.30(1H, dd). 5 4.86(1H, dd), 7.12(2H, d), 7.24-7.48(7H, m), 9.00(1H, s), 11.99(1H, bs)

MS(M+1):367

実施例46 5-(4-(1-フェニル-1-シクロペンタンカルボニルアミノ) . 10 ベンジル) チアゾリジンー2, 4 - ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g 、1-フェ ニルー1ーシクロペンタンカルボン酸 960mg、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDM F 20ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、 5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。 15 酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1) で精製すると5-(4-(1-フェニル-1-シクロペンタンカルボニルアミノ) ベンジル) チアゾリジンー2, 4-ジオンを粉末として 1.51g得た。

NMR(ppm); 1.72-2.10(5H, m), 2.70-2.80(2H, m), 3.12(1H, dd), 3.38(1H, dd),

4. 94(1H, dd), 7. 18-7. 72(9H, m), 9. 24(1H, s), 12. 08(1H, bs) 20

実施例 4 7 5-(4-ベンジルアミノカルボニルベンジル) チアゾリジンー <math>2, MS(M+1);395 4 - ジオンの合成

5-(4-カルボキシベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 330mg、ベン 25 ジルアミン塩酸塩 363mg、トリエチルアミン 0.3ml, HOBT 323mg 、WSC. HC1 404 mgをDMF 5mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを 加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水に て洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、エーテルーヘキサンより粉末化すると、 5- (4-ベンジルアミノカルボニルベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン を粉末として 670mg得た。

NMR(ppm); 3. 20(1H, dd), 3. 43(1H, dd), 4. 47(2H, d), 4. 97(1H, dd), 7. 20-7. 36(7H, m), 7. 84(2H, d), 9. 02(1H, t), 12. 07(1H, bs)

MS(M+1);341

5 実施例48 5-(4-(4-ニトロベンジルアミノカルボニル) ベンジル)チ アゾリジンー 2 , 4 -ジオンの合成

5 - (4-カルボキシベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 251mg、4-ニトロベンジルアミン塩酸塩 189mg、トリエチルアミン 0.14ml 、HOBT 153mg、 WSC.HCI 192mg をDMF 5mlに溶解し、室温にて、6時間撹拌した。反応混合物

10 に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、 飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、エーテルーヘキサンより粉 末化すると、5-(4-(4-ニトロベンジルアミノカルボニル) ベンジル)チ アゾリジンー2, 4 - ジオンを粉末として 315mg得た。

NMR(ppm); 3. 21(1H, dd), 3. 44(1H, dd), 4. 59(2H, d), 4. 97(1H, dd), 7. 37(2H, d),

7.58(2H, d), 7.85(2H, d), 8.20(2H, d), 9.17(1H, t), 12.06(1H, bs) 15

MS(M+1);386

実施例49 5- (4- (2-ニトロベンジルアミノカルボニル) ベンジル)チ アゾリジンー2、4-ジオンの合成

5-(4-カルボキシベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 251mg、2-20 ニトロベンジルアミン 152mg、HOBT 153mg、WSC. HCl 191mg をDMF 5mlに溶解 し、室温にて一昼夜撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、5%クエン 酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチ ルを減圧留去し、エーテルーヘキサンより粉末化すると、5-(4-(2-二ト ロベンジルアミノカルボニル) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末 25 として 235mg得た。

NMR(ppm): 3. 22(1H, dd), 3. 45(1H, dd), 4. 60(2H, d), 4. 97(1H, dd), 7.36-8.04(8H, m), 9.20(1H, t), 12.06(1H, bs)

MS(M+1);386

実施例 50  $5-(4-((R) - \alpha - x + \mu \wedge y \wedge y + \mu \wedge y + \mu \wedge y + \mu \wedge y + \mu \wedge y \wedge y$ 

ル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-カルボキシベンジル) チアゾリジン<math>-2, 4-ジオン 1.0g 、(R)  $-\alpha$ ーメチルベンジルアミン 482mg、HOBT 610mg、WSC. HC1 766mg をDMF 10 mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、5 5 %クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。 酢酸エチルを減圧留去し、残さを酢酸エチルに溶解し、ヘキサン中に滴下し撹拌 すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-((R)- $\alpha$  -  $\downarrow$  +  $\mu$  ンを粉末として 1.25**g**得た。

NMR(ppm); 1. 47(3H, d), 3. 18(1H, dd), 3. 44(1H, dd), 4. 96(1H, dd), 5. 16(1H, q), 10 7. 18-7. 41(7H, m), 7. 84(2H, dd), 8. 78(1H, d), 12. 06(1H, bs)

MS(M+1):355

実施例  $5 \cdot 1 \quad 5 - (4 - ((S) - \alpha - \cancel{5} + \cancel$ ル) チアゾリジンー2. 4-ジオンの合成

- 5 (4 カルボキシベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン1.0g、(S)  $-\alpha$  -メチルベンジルアミン 482mg、HOBT 610mg、WSC. HC1 766mg をDMF 10 15 mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、5 %クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。 酢酸エチルを減圧留去し、残さを酢酸エチルに溶解し、ヘキサンに滴下すると、
- 20 粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると $5-(4-((S)-\alpha-x+$ ルベンジルアミノカルボニル) ベンジル) チアゾリジンー2、4ージオンを粉末 として 1.22g得た。

NMR(ppm); 1. 47(3H, d), 3. 20(1H, dd), 3. 43(1H, dd), 4. 96(1H, dd), 5. 16(1H, q), 7. 18-7. 41(7H, m), 7. 84(2H, dd), 8. 77(1H, d), 12. 06(1H, bs)

MS(M+1);35525

実施例2~51の化合物の化学構造式を表1に示した。

表1

No.	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	R,	Λ	No.	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	R,	A
2	<u> </u>	Н	Н	CONH	21 E		H	Н	CONH
3	$\langle \circ \rangle$ -	Н	н	CONH	22 H	0-{(0)-	Н	Н	CONH
4	(O)-NO:	Н	н	CONH	23 <	<u>o</u> -O-	Н	H	CONH
5	-\(\sigma\)	н	Н	CONH	24	le>N-(0)-	н	Н	CONII
6 <sub>0</sub> .	.N-(O)-	н	н	CONH	25	00	Н	н	CONH
7 0	2N-(O)-NO2	Н	н	CONH	26	00	н	Н	CONH
8	ONLe	н	н	CONH	27	$\bigcirc$	н	Н	CONH
9	MeO O	н	Н	CONH	28	$\bigcirc$	Н	Н	CONH
10 <b>x</b>	le0-(O)-	Н	Н	CONH	29		Н	Н	CONH
11	O Me	Н	н	CONH	30		Н	H	CONH
12	Ne O-	н	н	CONH	31	O J	н	H	CONH
13		H	H	CONH	32	O I	Н	н	CONH
14	OFF	Н	Н	CONH	33	le0	e H	н	CONH
15	F (0)	Н	н	CONH			e Te	н	CONH
16	F-(O)-	Н	Н	CONH	34		Н	Ме	CONH
17		н	Н	CONH	i	(O)-			CONH
18	cı (O)-	Н	н	CONH		(O)-	Et	Н	
19		Н	н	CONII	37	( <u>0</u> )-		11	CONH
20	OH	н	н	CONH	38	( <u>o</u> )-	$\langle \rangle$	II	CONH

(表1のつづき)

No.		Rı	R <sub>2</sub>	R <sub>3</sub>	A
39	•	$\bigcirc$	(o)-	Н	CONH
40	•	$\bigcirc$	MeO	Н	CONH
41		$\bigcirc$	Et	Et	CONH
42	2	<u></u>	(O)-	(O)-	CONH
4:	3	$\bigcirc$ $N0_z$	Me	Н	CONH
4	4 0 <sub>2</sub> N	<del>-</del>	Me	Н	CONH
4	15	(O)-	- (CH <sub>2</sub>	,),-	CONH
4	<b>1</b> 6	<u></u>	-(CH:	2)4-	CONH
	47	<u></u>	Н	Н	NHCO
	48 O <sub>2</sub>	-N-(O)-N	Н	Н	NHCO
	49	NO <sub>2</sub>	Н	Н	NHCO
	50	$\bigcirc$	Me	Н	NHCO
	51	(O)-	Н	Me	NHCO

次に、本発明化合物の血糖低下作用試験及び脂質低下作用試験を示す。

## 血糖低下作用試験

ウリスティクス (バイエル三共) で尿糖が陽性であることを確認したKK-Ay マウスを1群6匹用い、本発明化合物および対照としてピオグリタゾン 100mg/kg を経口投与した。投与直前及び投与24時間後に尾静脈から採血を行い、遠心(3000rpm, 10min) して得られた血清中のグルコース量をグルコースBテストワコー (和光純薬) で測定し、血糖低下率を求めた。その結果を表2に示す。化合物番号はそれぞれ実施例の番号に相当する。

表 2

	<b>衣</b> 2			
10	化合物番号	血糖低下率(%)		
	13	14		
	15	14		
15	16	40		
	18	38		
	24	13		
	31	13		
	34	54		
20	35	24		
	37	29		
	38	24		
	45	42		
	47	16		
25	50	23		
20	51	10		
	ピオグリタゾン	8		

上記結果から、本発明化合物が優れた血糖低下作用を示すことが明らかになった。

#### 脂質低下作用

ウリスティクス(バイエル三共)で尿糖が陽性であることを確認したKK-Ay マ ウスに、本発明化合物を経口投与し、トリグリセリドGテストワコー(和光純薬) で血清トリグリセリドを測定した結果、本発明化合物は優れた血清中トリグリセ 5 リド低下作用を示した。

- 式(1)で表される本発明化合物またはその塩を上記の目的で用いるには、経 口または非経口投与のための各種の医薬組成物の形態、例えば錠剤、カプセル剤、 顆粒剤、散剤、丸剤、懸濁剤、注射剤、坐剤等の形態で使用することができる。 製剤化の際には、通常の製剤担体を用い常法により製造する。
- 経口組成物には、通常の賦形剤、滑沢剤、崩壊剤、湿潤剤等の添加剤を用いる 10 ことができる。また、液剤としては、水性もしくは油性懸濁液、乳濁液、シロッ プ、エリキシル剤等の形態であってもよく、あるいは使用前水または他の適当な 溶媒で再溶解可能な凍結乾燥物などがあげられる。これら液体製剤には、懸濁化 剤、湿潤剤、香料、希釈剤あるいは乳化剤のような通常の添加剤を含有しても良 15 Vo

本発明化合物をヒトに投与する場合の投与量は、0.005mg~400mg /日、好ましくは、 0. 0 5 mg~1 6 0 mg/日である。しかしながら、治療 の目的でヒトに投与されるときの用量は、病気の重症度、年齢あるいは体重等に より適宜調節される。

なお、急性毒性試験の結果、本発明化合物は毒性について問題はなかった。 20 発明の効果

本発明の式(I)で表される化合物は、優れた血糖低下作用及び脂質低下作用 を示す。本発明により糖尿病治療薬として優れた性質を有する新規化合物を提供 することができた。

25 また式( Ilb ) で示される化合物は、式 ( I b ) で示される化合物を製造する際 の中間体として重要であり、この化合物を経由することにより、( I b ) で表さ れる本発明の化合物を容易に製造することができた。

#### 請求の範囲

1. 式

**(I)** 

「式中、R, は、シクロアルキル基、無置換もしくは1つ以上の置換基を有するフェニル基、ナフチル基、または少なくとも窒素、酸素、硫黄原子のうちいずれか1種を1個以上含む単環状もしくは二環状複素環を表し、 $R_2$ ,  $R_3$  は一方あるいは両方とも水素、低級アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基(保護基で保護されても良い)、フェニル基、あるいは-( $CH_2$ ) n-( $n=2\sim6$ ) を表し、A はアミド結合を表す〕で表されるチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体及びその塩。

- 15 2. Aが-NHCO-である請求項1に記載のチアゾリジン-2, 4-ジオン 誘導体及びその塩。
  - 3. Aが-COHN-である請求項1に記載のチアゾリジン-2、4-ジオン誘導体及びその塩。
- 4. 5-(4-(1-7) + 2) 1 (1) 4 (1) 4 (1) 4 (1) 4 (1) 4 (1) 5 (1) 4 (1)
  - 5. 請求項1~4のいずれか1項に記載のチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体、またはその塩を有効成分として含有する糖尿病治療薬。

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/00639

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER	
Int. Cl <sup>6</sup> C07D277/34, A61K31/425	
According to International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and IPC
B. FIELDS SEARCHED	
Minimum documentation searched (classification system followed by cl	assification symbols)
Int. Cl <sup>6</sup> C07D277/34, A61K31/425	
	the fields searched
Documentation searched other than minimum documentation to the exte	
Electronic data base consulted during the international search (name of	data base and, where practicable, search terms used)
CAS ONLINE	
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category* Citation of document, with indication, where app	
X JP, 1-299289, A (Pfizer Inc.	1-3, 5
December 4, 1989 (04. 12. 89	389699 A
Claim & WO, 8908652, A & EP, & US, 5330998, A	3030337
1	rol Thiazolidine-2.4- 1-3, 5
X Hulin, Bernard, et al., "Nov	
diones as Potent Euglycemic Chem., Vol. 35, No. 10, (199	(2), p. 1853-1864,
particularly refer to p. 18	58
l . I -	_
P,Y JP, 8-333355, A (Kyorin Phase	rmaceutical co.,
Ltd.), December 17, 1996 (17. 12.	96)(Family: none)
	1 . 5
P,A JP, 8-157462, A (Terumo Cor June 18, 1996 (18. 06. 96)(	D. J.
1	<u> </u>
P,Y WO, 96/38428, Al (Kyorin Ph	armaceutical Co., 1 - 5
Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 9	6) (Family: none)
December 5, 1996 (03. 12. 3	o, (, a,
	See patent family annex.
X Further documents are listed in the continuation of Box C.	"T" later document published after the international filing date or priority
<ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>"A" document defining the general state of the art which is not considered</li> </ul>	date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
to be of particular relevance	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be
"I " downer which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
cited to establish the publication date of another chance of special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
May 19, 1997 (19. 05. 97)	May 27, 1997 (27. 05. 97)
Name and mailing address of the ISA/	Authorized officer
Japanese Patent Office	
Facsimile No.	Telephone No.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/00639

egory*	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,A	JP, 8-143556, A (Terumo Corp.), June 4, 1996 (04. 06. 96)(Family: none)	1 - 5
	·	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

#### 国際出願番号 PCT/JP97/00639 国際調査報告 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.C1° C07D277/34. A61K31/425 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int.C1° C07D277/34, A61K31/425 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAS Online 関連すると認められる文献 関連する 引用文献の 請求の範囲の番号 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 カテゴリー\* 1 - 3.5JP. 1-299289. A (ファイザー・インコーポレーテッド), 4. 12月. 1989 (04. 12. 89), 特許請求の範囲等 &WO, 8908652, A&EP, 389699, A&US, 5330998, A X Hulin. Bernard. et al. Novel Thiazolidine-2,4-diones as Potent Euglycemic 1 - 3.5Х Agents J. J. Med. Chem., 第35卷, 第10号, (1992), p. 1853-1864 特にp. 1858参照 JP, 8-333355, A (杏林製薬株式会社) 17. 12月. 1996 1 - 5 P, Y (17. 12. 96), (ファミリーなし) JP, 8-157462, A (テルモ株式会社) 18. 6月. 1996 1 - 5(18.06.96), (ファミリーなし) P, A □ パテントファミリーに関する別紙を参照。 区欄の続きにも文献が列挙されている。 の日の後に公表された文献 \* 引用文献のカテゴリー 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 もの 給の理解のために引用するもの 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 文献(理由を付す) よって進歩性がないと考えられるもの 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「&」同一パテントファミリー文献

特許庁審査官(権限のある職員)

岡部 義恵

(27.05.97)

電話番号 03-3581-1101 内線 3454

4 C

9283

国際調査報告の発送日

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

19.05.97

国際調査を完了した日

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP97/00639

	国際調査報告	
(続き).	関連すると認められる文献	関連する 請求の範囲の番号
用文献の  アゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	
Р, У	WO, 96/38428, A1 (杏林製薬株式会社) 5. 12月. 1996 (05. 12. 96), (ファミリーなし)	1 - 5
P, A	JP, 8-143556, A (テルモ株式会社) 4. 6月. 1996 (04. 06. 96), (ファミリーなし)	1 - 5
		•